This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale	: WO 97/21439
A61K 31/505, 31/495	A1	43) Date de publication internationale:	19 juin 1997 (19.06.97)
 (21) Numéro de la demande internationale: PCT/EP . (22) Date de dépôt international: 11 décembre 1996 ((30) Données relatives à la priorité: 95/14690 12 décembre 1995 (12.12.92) (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LAB RIOS DEL DR. ESTEVE, S.A. [ES/ES]; Avenida Deu de Montserrat, 221, E-08026 Barcelona (ES). (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): FI CONSTANSA, Jordi [ES/ES]; Avenida 299 at. 1a, E-08013 Barcelona (ES). (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Régimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR 	ORATE Mare	CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, I MG, MK, MN, MW, MX, NO, I SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, T brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, Publiée Avec rapport de recherche intern Avant l'expiration du délai prévirevendications, sera republiée si reçues.	Fİ, GB, GE, HÜ, İL, IS.R, LS, LT, LU, LV, MD.NZ, PL, PT, RO, RU, SD.T, UA, UG, US, UZ, VN. SZ, UG), brevet européei, TI, TM), brevet européei FR, GB, GR, IE, IT, LU (BF, BJ, CF, CG, CI, CM. TG). ationale. a pour la modification de

- (54) Title: MEDICAMENT INTENDED TO THE TREATMENT OF OBSESSIVE COMPULSIVE TROUBLES, SLEEP APNOEA, SEXUAL DYSFUNCTIONS, EMESA AND TRANSPORT SICKNESS
- (54) Titre: MEDICAMENT DESTINE AU TRAITEMENT DES TROUBLES OBSESSIFS COMPULSIFS, DE L'APNEE DU SOMMEIL, DES DYSFONCTIONS SEXUELLES, DE L'EMESE ET DU MAL DES TRANSPORTS

(57) Abstract

The invention relates to the use of derivatives of 1-{4-[4-aryl(or heteroaryl)-1-piperazinyl]-butyl}-1H-azole, as well as physiologically acceptable salts thereof, for the fabrication of medicaments intented to the treatment of obsessive compulsive troubles, sleep apnoea, sexual dysfunctions, emesa and transport sickness.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation des dérivés de 1-{4-[4-aryl(ou hétéroaryl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-azole, ainsi que de leurs sels physiologiquement acceptables, pour la fabrication de médicaments destinés au traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles, de l'émèse et du mai des transports.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgic	MX	Mexique
ΑU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IR	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
ВЈ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Bresil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY'	Rélarus	KG	Kirghizistan	RU	Pédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soodan
CF	République centrafricaine		de Carée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Coréc	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	ដ	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroup	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
cs	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lenonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
ER	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Vict Nam

MEDICAMENT DESTINE AU TRAITEMENT DES TROUBLES OBSESSIFS COMPULSIFS, DE L'APNEE DU SOMMEIL DES DYSFONCTIONS SEXUELLES, DE L'EMESE ET DU MAL DES TRANSPORTS

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne l'utilisation des dérivés de 1-{4-{4-aryl (ou hétéroaryl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1-H-azole ainsi que de leurs sels physiologiquement acceptables, pour la fabrication de médicaments destinés au traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles, de l'émèse et du mal des transports.

Les composés auxquels se rapporte la présente invention ont été décrits dans les brevets européens EP-0 382 637 et EP-0 497 659, ainsi que dans le brevet européen EP-0 502 786 qui concerne un procédé de préparation de dérivés d'aryl (ou hétéroaryl)-pipérazinyl-butyl-azoles. Dans les brevets EP-0 382 637 et EP-0 497 659, nous avons revendiqué l'utilisation de ces composés pour le traitement de certaines maladies du système nerveux central. Nous avons maintenant découvert que les dérivés d'aryl (ou hétéroaryl)pipérazinyl-butyl-azoles montrent une activité antiobsessive, préventive de l'apnée du sommeil, qui facilite le comportement sexuel, antiémétique et antinausée et que par conséquent ils sont utiles en thérapeutique pour la prévention et le traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles et des nausées et vomissements. en particulier induits par la chimiothérapie et/ou la radiothérapie cytotoxique(s) ou le mouvement. En particulier les composés sont destinés aux traitements préventifs ou curatifs chez l'homme et chez l'animal de la dépression, les troubles obsessifs compulsifs, l'apnée du sommeil, les dysfonctions sexuelles, l'émèse et le mal des transports.

Les composés préconisés dans le cadre de la présente invention répondent à la formule générale I

$$\begin{array}{c|c} Ar & -N & N - (CH_2)_4 - N_{Z_1} & C-R_3 \\ & Z_1 & Z_2 \end{array}$$

dans laquelle

Ar représente un radical aromatique azoté ou non, choisi parmi les aryles différemment substitués, la 2-pyrimidine différemment substituée, et le 3-(1,2-benzisothiazole),

Z1 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non, qu'on peut représenter par : C-R₁,

Z2 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non, qu'on peut représenter par : C-R₂,

Z4 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non, qu'on peut représenter par : C-R₄,

et R₁, R₂, R₃ et R₄, identiques ou différents, pouvant également former partie d'un autre cycle, aromatique ou non, représentent un atome d'hydrogène, un halogène, un radical alkyle inférieur, un radical nitro, un radical hydroxy, un radical alcoxy, un radical cyano, un radical hydroxycarbonyle, un radical alcoxycarbonyle, un radical aryle ou aryle substitué, un radical sulfonique, un radical sulfonamido, un radical aminocarbonyle, substitués ou non sur le groupement amino, un radical amino ou amino substitué, et leurs sels thérapeutiquement acceptables.

Lorsque Ar représente un aryle, différemment substitué, il s'agit de préférence d'un radical de formule

20

25

30

10

15

$$R_9 \longrightarrow R_8$$

dans laquelle R₇, R₈ et R₉ identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un halogène, un radical alkyle, un radical perhalogénoalkyle, un radical hydroxy, un radical alcoxy ou un radical cyano.

Par alkyle, on entend selon l'invention les alkyles inférieurs, de préférence en C_1 - C_6 , linéaires ou ramifiés, éventuellement insaturés, en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, tertiobutyle, pentyle, hexyle et leurs différents isomères. Cette définition s'applique également pour les restes alkyles des alcoxy.

Par halogène, on entend selon la présente invention de préférence le fluor, le chlore, le brome ou l'iode.

Par aryle on entend notamment selon l'invention un radical aromatique ou hétéroaromatique, en particulier choisi parmi les radicaux

15

phényle, naphtyle, anthryle, phénantryle, pyridyle, pyrimidyle, etc., de préférence phényle, éventuellement substitués, en particulier par un ou plusieurs radicaux sélectionnés parmi les halogènes, les radicaux alkyle inférieur, nitro, hydroxy, alcoxy, cyano, hydroxycarbonyle, alcoxycarbonyle, aryle ou aryle substitué, sulfonique, sulfonamido, aminocarbonyle, substitués ou non sur le groupement amino, amino ou amino substitué.

Les substituants du groupement amino sont en particulier des radicaux alkyles ou aryles.

Par sels thérapeutiquement acceptables, on entend les sels usuels d'addition d'acides organiques ou inorganiques, tels que les chlorhydrates, dichlorhydrates, mésylates ou tosylates.

Les composés identifiés dans les exemples 1 à 84 ci-après sont obtenus par les procédures décrites dans les brevets EP-0 382 637, EP-0 497 659 et EP-0 502 786, et les données pour leur identification sont exposées dans le Tableau I.

EXEMPLES

- 1. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-bulyl}-pyrrole,
- 20 2. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-carbazole,
 - 3. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-indole,
 - 4. 2,3-diphényl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-indole,
 - 5. 4-carboxamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 25 6. 4-carboxy-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 7. 3-méthyl-5-trifluorométhyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
 - 8. 4,5-diphényl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 30 9. 2,4,5-triphényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole.
 - 10. 4,5-diphényl-2-méthyl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 11. 4,5,-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-piplérazinyl]-butyl}-35 1H-imidazole,
 - 12. 2-éthyl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
 - 13. 2-phényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,

- 14. 4-méth oxycarbon yle-1-{4-(2-pyrimidin yl)-1-pipérazin yl}-butyl}-1H-imidazole,
- 15. 4-phényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-piplérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
- 16. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1II-benzimidazole,
- 5 17. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-3 H-imidazo[5,4-b] pyridine,
 - 18. 1-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-imidazo{4,5-b} pyridine,
 - 19. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-benzotriazole,
- 20. 2-chloro-1-(4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-benzimidazole,
 - 21. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-1,2,4-triazole,
 - 22. 2-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-2H-benzotriazole,
 - 23. 2-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-benzimidazole,
 - 24. 5,6-diméthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-l-pipérazinyl]-butyl)-1H-benzimidazole,
 - 25. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-pyrazole,

15

- 26. 3,5-diméthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H20 pyrazole,
 - 27. 3,5-diméthyl-4-nitro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-IH-pyrazole,
 - 28. 4-méthyl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
 - 29. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
- 25 **30.** 4-bromo-3,5-diméthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 31. 4-nitro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 32. 4-chloro-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole dichlorhydrate,
- 33. 4-éthoxycarbonyle-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 II-pyrazole,
 - 34. 3-méthyl-5-phényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
 - 35. 4-bromo-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 35 36. 4-cyano-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 37. 4-fluoro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 38. 4-amino-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,

30

- 39. 4-méthylsulfonamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 40. 4-benzamido-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
- 5 41. 4-acétamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 42. 4-(2-butyl)amino-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
 - 43. 3-chloro-4-fluoro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-pyrazole,
- 10 44. 4-(4-méthoxyphényl)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 45. 4-(4-chlorophényl)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 46. 4-(1-pyrrolyl)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 47. 4-phényl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 48. 3,5-diphényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 49. 4-phénylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H20 pyrazole,
 - 50. 4-(4-méthylbenzène)sulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-IH-pyrazole,
 - 51. 4-butylsulfamoyl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole.
- 25 52. 4-propylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
 - 53. 4-éthylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 54. 3,5-diméthyl-4-(N,N-diméthylsulfonamido)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 55. 4-N-méthylsulfamoyl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
 - 56. 4-sulfonique-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-pyrazole,
- 35 57. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1-imidazole,
 - 58. 2-méthyl-1-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,

- 59. 4,5-dichloro-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-imidazole,
- 60. 4-chloro-1-{4-[4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
- 5 61. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-|4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-imidazole,
 - 62. 4-chloro-1-{4-[4-(2-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
- 63. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-10 butyl}-lH-imidazole,
 - 64. 4-chloro-1-{4-[4-(3-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 65. 1-{4-[4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-pyrrole,
 - 66. 1-{4-[4-(2-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-pyrrole,
- 15 67. 1-{4-[4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-pyrrole,
 - 68. 4-chloro-1-{4-[4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 69. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-imidazole,
 - 70. 4-chloro-1-{4-[4-(2-chlorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-IH-pyrazole,
- 20 71. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-chlorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
 - 72. 4-chloro-1-{4-[4-(3-chlorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 73. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-{4-(2-cyanophényl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 25 74. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-fluorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
 - 75. 4-chloro-1-{4-[4-(2-cyanophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 76. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(3-trifluorométhylphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
- 30 77. 4-chloro-1-{4-[4-(3-trifluorométhylphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 78. 4-chloro-1-{4-[4-(2-fluorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 79. 4-chloro-1-{4-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-l-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 35 **80.** 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-{4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,

- 81. 1-{ 4-{ 4-{ 4-{ 1, 2-benzisothiazol-3-yl})-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-1,2,4-triazole,
- 82. 1-{4-(1,2-ben zisothiazol-3-y1)-1-pipéraziny1]-butyl)-1 H-benzimidazole,
- **83.** 4-bromo-1-{4-[4-(5-bromopyrimidin-2-yl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - **84.** 4-ch loro-{4-[4-(5-bromopyrimidin-2-yl)-l-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole.

TABLEAU I

Exemple	2,1	22	24	R3	P.F.	IR cm-1	RMN	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1
•	1	1	•	,			Solvant	THE TO THE SOLUTION IN
						1		1,55 (m, 2H); 1,77 (m,
						1547, 1500,		2H); 2,25-2,55 (a.c. 6H);
٦	ö	H.	CH	=	Huile		CDC13	3,70-4,05 (a.c. 6H); 6,13
_						983, 724	,	(t, J=2, OHz, ZH); 6,47
						(film)		(t, J=4, 7Hz, 1H); 6,65
								(t, J=2, OHz, ZH); 8,29
								(d, J=4,7Hz, 2H)
								1,6 (m, 2H); 1,86 (m,
						1547, 1511,		2H); 2,27-2,45 (a.c. 6H);
								3,78 (t, J=5, 2Hz, 4H);
2	C-CH=CH-	C-CH=CH-CH=CH-C	C-CH=CH	C-CHICH-CH=CH-	Huile	1359, 1307,	CDC13	4,30 (t, J=7, 1Hz, 2H);
						1260, 983,		6,43 (t, J=4, 7Hz, 1H);
						750, 723		7,12-7,46 (a.c. 6H); 8,07
						(film)		(d, J=6, 5Hz, 2H); 8,26
								(d, J=4, 7Hz, 2H)
	•							1,54 (m, 2H); 1,88 (m,
			_					2H); 2,37 (a.c. 6H); 3,79
m	C-CH=CH-CH=CH-C	CII=CH-C	CH	**	Huile	1446, 1359,	CDC13	(t, J=5Hz, 4H), 4,13 (t,
						1259, 983,		J=6, 8Hz, 2H); 6,45 (a.c.
						741 (film)		2H); 6,9-7,1 (a.c. 5H);
								8,27 (d, J=4, 7Hz, 2H)

TABLEAU I (suite)

Z Z	
	N— (CH2)4
2	2 2

1H-RMN(100 MH2), 8, J=H2	1,38 (m, 2H); 1,68 (m, 2H); 2,10-2,40 (a.c. 6H); 3,76 (t, J=5Hz, 4H); 4,11 (t, J=7Hz, 2H); 6,41 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,79 (m, 1H); 8,25 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,38 (m, 2,3-2,5 (4H); 4,14 6,6 (t, J (elargie, (elargie, 1H); 8,24 J=4, 6Hz,	1,40 (m, 2H); 1,81 (m, 2H); 2,23-2,49 (a.c. 6H); 3,0 (elargie, 1H); 3,64 (m, 4H); 4,13 (t, J=7Hz, 2H); 6,6 (t, J=4, 7Hz, 1H); 8,33 (s, 1H); 8,1 (s, 1H); 8,33 (d, J=4, 7Hz, 2H)
RMN Solvant	CDC13	DMSO-d ₆	9p-oswa
IR cm ⁻¹	2942, 1586, 1547, 1502, 1447, 1359, 1261, 984, 789, 757, 702 (film)	3337, 3156, 1663, 1601, 1586, 1446, 1360, 980 (KBr)	3100, 2943, 1602, 1587, 1546, 1487, 1440, 1360, 1260, 797 (film)
P. F.	Kuile	124°C	104- 105°C
R3	A.	о С:як;	ه الله
24	CPh	Н	Ë
22	C-CH=CH-CH=CH-C	СН	H)
2,1	C-CH=CH·	z	Z
Ехешріе	4	S	و

TABLEAU 1 (suite)

$$\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N-1} (CH_{2})_{i} \cdots N$$

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,57 (m, 2H); 1,89 (m, 2H); 2,32 (s, 3H); 2,30- 2,55 (a.c. 6H); 3,82 (t, J=5Hz, 4H); 4,10 (t, J=7Hz, 2H); 6,25 (s, 1H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 8,29 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,55 (m, 4H); 2,16-2,42 (a.c. 6H); 3,71-3,89 (a.c. 6H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,12-7,60 (a.c. 11H); 8,27 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,55 (m, 4H); 1,95-2,33 (a.c. 6H); 3,69-4,07 (a.c. 6H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,13-7,67 (a.c. 15H); 8,26 (d, J=4, 7Hz, 2H)
RMN Solvant	CDC13	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2937, 2856, 1586, 1544, 1496, 1393, 1228, 1177, 1125, 981 (KBr)	2942, 1585, 1547, 1505, 1445, 1360, 1307, 1260, 983, 774, 754, 700	2942, 1585, 1546, 1501, 1445, 1360, 1260, 983, 698 (film)
P. F.	71- 75°C	Huile	Huile
R ₃	н	Ph	Ph
24	CCF3	CPh	ceh
22	CMe	2.	z
2,1	z	CH	CPh
Ехещоје	7	ω	6

TABLEAU I (suite)

	Ĭ	T .	
¹ H-RMN(100 MH2), δ, J=H2	1, 43 (m, 4H); 2,1B-2,47 (a.c. 9H); 3,72-3,76 (a.c. 6H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,09-7,39 (a.c. 10H); 8,26 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,45-1,84 (a.c. 4H); 2,26-2,57 (a.c. 9H); 3,74-4,05 (a.c. 6H); 6,48 (t, J=4, 7Hz, 1H); 8,30 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,34 (t, J=7, 1, 3H); 1,66 (m, 4H); 2,31-2,72 (a.c. 8H); 3,77-3,92 (a.c. 6H); 6,47 (t, J=4,7Hz, 1H); 6,87 (d, J=10Hz, 2H); 8,26 (d, J=4,7Hz, 2H)
RMN Solvant	CDC13	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2942, 1585, 1547, 1500, 1446, 1393, 1260, 983, 760, 698	2942, 1586, 1547, 1500, 1447, 1359, 1259, 1245, 983 (film)	2938, 1585, 1547, 1495, 1446, 1360, 1260, 983, 638 (film)
۳. ۳.	Huile	Ruile	Huile
R3	чa	CI	Ξ
24	CPh	cc1	СН
22	Z	Z	Z
$^{2}_{1}$	СМе	СМе	CEt
Ехещріе	10	11	12

TABLEAU I (suite)

$$\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N-1} CH_{2j} - N$$

1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,45 (m, 2H); 1,73 (m, 2H); 2,19-2,42 (a.c. 6H); 3,77 (t, J=5, 1Hz, 4H); 4,01 (t, J=7, 3Hz, 2H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 6,94-7,61 (a.c. 7H); 8,27 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,45 (m, 2H); 1,72 (m, 2H); 2,29-2,39 (a.c. 6H); 3,65-3,74 (a.c. 7H); 4,01 (t, J=6, 8Hz, 2H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,67 (s, 1H); 7,81 (s, 1H); 8,24 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,45 (m, 2H); 1,73 (m, 2H); 2,21-2,45 (a.c. 6H); 3,60-3,75 (a.c. 4H); 4,03 (t, J=6, 8Hz, 2H); 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,21- 7,79 (a.c. 7H); 8,25 (d, J=4, 7Hz, 2H)
RMN Solvant	CDCl ₃	cDC13	DMSO-d ₆
IR cm ⁻¹	2941, 1585, 1547, 1500, 1446, 1360, 1260, 983, 774, 700 (film)	Σ.	2944, 1585, 1548, 1500, 1447, 1360, 1260, 983 (KBr)
P. F.	Huile	92" 94°C	105- 107°C
R3	ж	o <u>—</u> 20	4d
24	СН	СН	СН
22	2	2	Z
2,1	CPh	СН	Сн
Exemple	13	14	15

TABLEAU I (suite)

, J=Hz	, 2H); 3,62-3,71 =6,9Hz, z,1H); 7,55-7,70	2H); 3,6 (c, 3-7, 7Hz, 7Hz, 1H); 8,30-	2H); 3,60-3,69 =7,0Hz, 1H); 1); 8,07
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,40 (m, 2H); 1,82 (m, 2H); 2,26-2,42 (a.c. 6H); 3,62-3,71 (a.c. 4H); 4,24 (t, J=6, 9Hz, 2H); 6,56 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,16-7,26 (a.c. 2H); 7,55-7,70 (a.c. 2H); 8,22-8,34 (a.c. 3H)	1 ,	1,42 (m, 2H); 1,84 (m, 2H); 2,28-2,49 (a.c. 6H); 3,60-3,69 (a.c. 4H); 4,03 (t, J=7, 0Hz, 2H); 6,5 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,28 (dd, J=4, 7Hz, 1H); 8,07 (d, J=7, 9Hz, 1H); 8,29-8,50 (a.c. 4H)
RMN Solvant	PP-OSWQ	DMSO-d ₆	DMSO-d ₆
IR cm ⁻¹	1581, 1488, 1355, 741	, 1578, , 1482, , 1409, , 1256, , 751	2828, 1582, 1487, 1355, 982, (KBr)
IR	2944, 1542, 1466, 1259, (KBr)	2935 1545 1443 1357 982, (KBr	2944, 1609, 1543, 1460, 1260, 800 (
р. Б.	85 88°C	104°C.	134°C
R3	C-CH=CH-CH=CH-	C-N=CH-CH=CH-	- CH - CH = N -
24	О-СН=СН	C-N=CH-	C-CH=C
22	z	2	z
2,1	CH	СН	E C
Exemple	16	17	18

TABLEAU I (suite)

						The second secon		
Exemple	2,1	22	24	R ₃	P. F.	IR cm-1	RMN	1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz
•	1						Solvant	
						2940, 2818,		1,43 (m, 2H); 1,97 (m,
					•	1590, 1544,		2H); 2,24-2,53 (a.c. 6H);
						1498, 1360,		3,66 (t, J=5, 1Hz, 4H);
19	z	z	C-CH=CH-CH=CH-	-CH=CH-	-68	1259, 984,	DMSO-de	4,75 (t, J=6, 8Hz, 2H);
1					90,5°	749 (KBr)		6,60 (t, J=4, 7Hz, 1H);
,					U			
•								2H); 8,31 (s, 1H); 8,36
								(s, 1H)
						2940, 1583,		1,50 (m, 2H); 1,81 (m,
						1542, 1491,		2H); 2,20-2,42 (a.c. 6H);
						1466, 1443,		3,67 (m, 4H); 4,28 (t,
20	CC1	z	C-CH=CH	C-CH=CH-CH=CH-	153-	1383, 1264,	DHSO-d6	J=7Hz, 2H); 6,58 (t, J=4,
1					145°C 1128,	1128, 981,)	7Hz, 1H); 7,30 (m, 2H);
						742 (KBr)		7,60 (m, 2H); 8,31 (d,
								J=4, 7Hz, 2H)

TABLEAU I (súite)

z), δ, J=Hz	1,96 (m, 1 (a.c. 6H); 1Hz, 4H); OHz, 2H); 7Hz, 1H); 8,09 (s, J=4, 7Hz,	2H); 1,97- 2,18-2,48 5 (t, J=5, (t, J=6, (t, J=4, (dd, J=6, , ZH); 7,90 , J'=3, (s, 1H);
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,55 (m, 2H); 1,96 (m, 2H); 2,32-2,51 (a.c. 6 3,81 (t, J=5, 1Hz, 4H) 4,21 (t, J=7, OHz, 2H) 6,47 (t, J=4, 7Hz, 1H) 7,95 (s, 1H); 8,09 (s, 1H); 8,29 (d, J=4, 7Hz	1,34-1,56 (m, 2H); 1,97- 2,13 (m, 2H); 2,18-2,48 (a.c. 6H); 3,65 (t, J=5, 3Hz, 4H); 4,75 (t, J=6, 8Hz, 2H); 6,56 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,40 (dd, J=6, 5Hz, J*=3, 1Hz, 2H); 7,90 (dd., J=6, 6Hz, J*=3, 3Hz, 2H); 8,28 (s, 1H); 8,33 (s, 1H)
RMN Solvant	CDC13	DMSO-d ₆
IR cm ⁻¹	2942, 1582, 1546, 1458, 1448, 1360, 1261, 1138, 1011, 983, 680 (KBr)	2946, 2863, 2823, 1585, 1547, 1483, 1358, 1256, 982, 799, 761 (KBr)
P. F.	69- 71°C	97,4- 98,2°C
22	z	-CH=CH-CH=CH-C
R3	Ξ	-CH=CH-
24	Z	Z
2,1	СН	Z
Exemple	21	22

TABLEAU I (suite)

6 1	εο	
1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz	1,56-1,93 (a.c. 4H); 2,30-2,47 (a.c. 6H); 2,58 (s, 3H); 3,79 (t, J=5, 2Hz, 4H); 4,10 (t, J=7, 3Hz, 2H); 6,43 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,22 (m, 3H); 7,67 (m, 1H); 8,26 (d, J=4, 7Hz, 2H)	1,50 (m, 2H); 1,85 (m, 2H); 2,25-2,43 (a.c. 12H); 3,76 (t, J=5, OH2, 4H); 4,07 (t, J=7, OH2, 2H); 6,40 (t, J=4, 7Hz, 1H); 7,11 (s, 1H); 7,51 (s, 1H); 7,71 (s, 1H); 8,23 (d, J=4, 7Hz, 2H)
RMN Solvant	CDC13	CDCl ₃
IR cm ⁻¹	2938, 2820, 1583, 1542, 1494, 1405, 1357, 1258, 983, 798, 744. (KBr)	2946, 1584, 1542, 1491, 1466, 1362, 1262, 983, 800, 742 (KBr)
P.F.	101- 102°C	105- 106°C
22	Z	2
R ₃	-СН=СК-	c = сн-
5.4	с-сн=сн-сн	с-си = с-с = сн-
2,1	CMe	СН
Ехетріе	23	24

TABLEAU I (suite)

2}	2,40 (m,	2H, J=6,	10 (t,	=4, 7;		2,20 (s,	5H);	=7, 2);	=4, 7);	~~	2,49 (m,	1H);	1H , J=4,	
1H-RM(100 MHz), 8, J=Hz	1,50 (m, 2H); 1,90 (m, 2H); 2,40 (m,	6H); 3,80 (m, 4H); 4,12 (t, 2H, J=6,	9); 6,20 (t, 1H, J=1, 6); 6,	1H, J=4, 7); 7,42 (dd, 2H, J=4, 7;	J'=1,6); 8,25 (d, 2H, J=4, 7)	1,58 (m, 2H); 1,85 (m, 2H);	3H); 2,25 (s, 3H); 2,44 (m, 6	3,81 (m, 4H); 3,97 (t, 2H, J=	5,78 (s, 1H); 6,43 (t, 1H, J=	8,27(d, 2H, J=4, 7)	1,60 (m, 2H); 1,90 (m, 2H);	9H); 2,63 (s, 3H); 3,82 (m,	4,09 (t, 2H, J=7); 6,48 (t, 1H ,J=4,	7); 8,29 (d, 2H, J=4, 7)
RMN Solvant				CDC13					CDC13				CDC13	
IR cm-1	2942, 2815,	1586, 1547,	983 (film)			1590, 1550,	1350, 1260,	980 (film)			1590, 1550,	1350, 1260,	Huile 980 (film)	
24 P.F.				Huile					Huile				Huile	
24				CH					CMe				CMe	
R3				×					=				NO2	
22				3					C:4e				Cide	
12				z					z				z	
Ехепрле				25					26				27	

TABLEAU I (suite)

Ехетріе	2,	22	R3	24	P.F.	IR cm ⁻ l	RMN Solvant	1H-RM(100 MHz), 8, J=Hz
28	z	СН	Σ G	СН	Huile	2	CDC13	(B, (S, (B); (S,
5 8	Z	Ж	-сн=сн-(-СН=СН-СН=СН-С-	Huile	2930, 1590, 1550, 1500, 1360, 1310, 1260, 980 (film)	CDC13	1,51 (m, 2H); 1,98 (m, 2H); 2,36 (m, 6H); 3,77 (m, 4H); 4,39 (t, 2H, J=6, 9); 6,40 (t, 1H, J=4, 7); 7,0-7,7 (m, 4H); 7,95 (s, 1H); 8,25 (d, 2H, J=4, 7).
30	2	CNe	Вг	СМе	Nuile	2930, 1590, 1550, 1500, 1360, 1310, 1260, 980 (film)	CDC13	1,55 (m, 2H); 1,81 (m, 2H); 2,18 (s, 3H); 2,20 (s, 3H); 2,38 (m, 4H); 3,80 (m, 4H); 3,99 (t, 2H, J=6, 9); 6,42 (t, 1H, J=4, 7); 8,25 (d, 2H, J=4, 7)

TABLEAU I (suite)

=H2	6 4 4	5.7	1
, 8, 3	3 (m,); 3,7 , 2H, 1H, J ; 8,12	81 (m,); 3,0 53 (m,); 4,6); 4,6 04 (d,	, 1); 90 (m,); 3,8 ; 4H); , 7); 29 (d,
1H-RIN (100 MHz), 8, J=Hz	1,5 (m, 2H); 1,93 (m, 2H); 2,38 (m, 6H); 3,76 (m, 4H); 4,15 (t, 2H, J=6, 7); 6,42 (t, 1H, J=4, 7); 8,01 (s, 1H); 8,12 (s, 1H); 8,24 (d, 2H, J=4, 7)	1,69 (m, 2H); 1,81 (m, 2H); 2,98 (m, 2H); 3,08 (m, 2H); 3,39-3,53 (m, 4H); 4,12 (t, 2H); 4,67 (d, 2H); 6,77 (t, 1H); 7,53 (d, 1H); 8,04 (d, 2H)	H); J=7 (m, 6H); Z, 2S (m H, J=4 H); B,
Ru-IN (10	(m, 2H 2,38 4H); 4 7);6, 8,01 ((m, 2 2,98 2H); 3 4,12 2H); 6 (d, 1	(t, 3 (m, 2 2,46 4H); 9 (t, 1 (s, 2 3=4, 7
1н-	1,5 (m, 2H); 2, (m, 4H) J=6, 7) 7); 8,0 (s, 1H) J=4, 7)	1,69 2H); (m, 4H); (d, 7,53	1,34 (t 1,54 (m 2H); 2, (m, 4H) 6,47 (t 7,90 (s 2H, J=4
RMN Solvant	CDC13	DMSO-d6	CDC13
.m-1	1524, 1444, 1359, 819	2688, 1620, 1218,	1586, 983
IR cm ⁻¹	1584, 1480, 1406, 1305, (KBr)	3429, 1636, 1346, 971	1715, 1222, (film)
P. F.	94-96°C	2 HC1 195-8°C	Huile
	Q.	19	=
24	H U	СН	Сн
R3	NO ₂	C1	Et00C-
22	СН	СН	CR
2,1	. Z	z	2
Exemple	31	32	33

TABLEAU I (suite)

	, 28 (s, 33 d,	t, 44	, 40 t,);
1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz	1,54 (m, 2H); 1,85 (m, 2H); 2,28 (s, 3H); 2,45 (m, 6H); 3,81 (m, 4H); 4,07 (t, 2H, J=7); 6,28 (s, 1H); 6,43 (t, 1H, J=4, 7); 7,33 (m, 4H); 7,75 (m, 2H); 8,26 (d, 2H, J=4, 7)	1,52 (m, 2H); 1,89 (m, 2H); 2,44 (m, 6H); 3,62 (m, 4H); 4,11 (t, 2H, J=6, 7); 6,46 (t, 1H, J=4, 6); 7,42 (s, 1H); 7,45 (s, 1H); 8,29 (d, 2H, J=4, 6)	1,54 (m, 2H); 1,96 (m, 2H); 2,40 (m, 6H); 3,81 (m, 4H); 4,20 (t, 2H, J=6, 9); 6,48 (t, 1H, J=4, 7); 7,80 (s, 1H); 7,83 (s, 1H); 8,29 (d, 2H, J=4, 7)
1 H – RM	1,54 (m, 2 (s, 3H); 2 4H); 4,07 1H); 6,43 (m, 4H); 7 2H, 7 2H, 7 7	1,52 (m, 2 (m, 6H); 3 2H, J=6, 7 6); 7,42 (1,54 (m, 2H), (m, 6H); 3,83, 2H, J=6, 9); 7); 7,80 (s, 8,29 (d, 2H,
RMN Solvant	cDC13	cDC13	cDCl3
IR cm-1	1586, 1547, 1360, 983 (film)	1586, 1547, 1360, 984 (film)	3076, 2231, 1587, 1551, 1258, 982 (KBr)
٠. د.	Huile	Huile	3076, 1587, 94-95°C 1258, (KBr)
24	CPh	СН	CH
R3	π	Br	CBZ
1 22 R3	СМе	CII	CH
2	Z	z.	2
Exemple	34	35	36

TABLEAU I (suite)

		,	
¹ H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,45 (m, 2H); 1,96 (m, 2H); 2,36 (m, 6H); 3,77 (m, 4H); 4,0 (t, 2H, J=6, 9); 6,47 (t, 1H, J=4, 7); 7,27 (m, 2H, J=4, 8); 8,29 (d, 2H, J=4, 8)	1,50 (m, 2H); 1,85 (m, 2H); 2,43 (m, 6H); 3,4 (élargie 2H); 3,8 (m, 6H); 4,0 (t, 2H, J=6, 4); 6,46 (t, 1H, J=4, 7); 6,98 (s, 1H); 7,10 (s, 1H); 8,27 (d, 2H, J=4, 7)	1,58 (m, 2H); 1,93 (m, 2H); 2,45 (m, 6H); 2,94 (s, 3H); 3,8 (m, 4H); 4,11 (t, 2H, J=6, 9); 6,45 (t, 1H, J=4, 7); 7,4 (s, 1H); 7,5 (s, 1H); 8,28 (d, 2H, J=4, 7)
RMN Solvant	CDC13	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2944, 1584, 1546, 1507, 1359, 1260, 983 (film)	1586, 1548, 1360, 984 (film)	1582, 1482, 1360, 1150, 983 (KBr)
P.F.	Huile	Huile	132°C
24	СН	Z	z
R3	Ĺu	H2N-	Me-SO2-NH-
22	СН	СН	CH
2_1	Z	СН	СН
Exemple	37	38	3.9

TABLEAU I (suite)

$$\sum_{i,j=1}^{R_3} \sqrt{\frac{Z_i \leq Z_j}{N - (CH_2)_4 - N}} \sqrt{\frac{Z_i \leq Z_j}{N}}$$

7		7
1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz	1,55 (m, 2H); 1,79 (s, 3H); 1,88 (m, 2H); 2,42 (m, 6H); 3,80 (m, 4H); 4,13 (t, 2H, J=6, 8); 6,51 (t, 1H, J=4, 7); 7,49 (m, 4H); 7,83 (m, 2H); 8,0 (s, 1H); 8,11 (s, 1H); 8,28 (d, 2H, J=4, 7)	1,50 (m, 2H); 1,88 (m, 2H); 2,11 (s, 3H); 2,43 (m, 6H); 3,79 (m, 4H); 4,8 (t, 2H, J=6, 8); 6,47 (t, 1H, J=4, 7); 7,36 (s, 1H); 7,93 (s, 1H); 8,28 (d, 2H, J=4,6); 9,25 (s, 1H)
RMN Solvant	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	1646, 1586, 1542, 1369 (KBr)	1650, 1586, 1454, 1364, 1261, 983 (KBr)
P.F.	134-136°C	80-82°C
24	z	Z
R3	Ph-CO-NH-	Me-CO-NH-
22	CH	СН
2,1	СЖ	CH
Exemple	40	41

TABLEAU I (suite)

	T	1	T
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,00 (t, 3H, J=7, 0); 1,19 (d, 3H, J=6, 3); 1,6 (m, 4H); 1,90 (m, 2H); 2,50 (m, 6H); 3,0 (m, 3H); 3,9 (m, 4H); 4,1 (t, 2H, J=6, 8); 6,52 (t, 1H, J=4, 7); 6,99 (s, 1H); 7,17 (s, 1H); 3,37 (d, 2H, J=4, 7))	1,52 (m, 2H); 1,90 (m, 2H); 2,40 (m, 6H); 3,80 (m, 4H); 4,0 (t, 2H, J=4, 8); 6,45 (t, 1H, J=4, 7); 7,30 (d, 1H, J=4, 8); 8,29 (d,2H, J=4,8)	1,62 (m, 2H); 1,88 (m, 2H); 2,45 (m, 6H); 3,81 (m, 7H); 4,16 (t, 2H, J=6, 8); 6,46 (t, 1H, J=4, 7); 6,9 (d, 2H, J=4, 4); 7,4 (d, 2H, J=4, 4); 7,55 (s, 1H); 7,7 (s, 1H); 8,28 (d, 2H, J=2, 4)
RMN Solvant	cDC13	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2960, 1585, 1547, 1359, 1260, 983 (film)	2944, 1585, 1547, 1507, 1360, 1260, 984 (film)	2390, 1589, 1545, 1495, 1360, 1247, 983, 835, 799 (KBr)
P.F.	Huile	Huile	79- 82°C
24	z	СН	СН
R3	Me CH-NH-	Ĺ.	Ne-0
22	СН	CC1	Cil
2,1	СН	Z	Z
Exemple	42	43	4 4

TABLEAU I (suite)

24 P.F. IR cm ⁻¹ RMN Solvant 2946, 1586, 1549, 1485, 1395, 1257,	P.F. IR Cm 1 2946, 1586, 1549, 1485, 1395, 1257,
	R ₃ Z ₄
24	R ₃

	T		
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,6 (m, 2H); 1,9 (m, 2H); 2,46 (m, 6H); 3,8 (m, 4H); 4,16 (t, 2H, J=6, 8); 6,4 (t, 1H, J=4, 7); 7,36 (d, 4H, J=1, 3); 7,7 (d, 2H, J=6, 2); 8,28 (d, 2H, J=2, 3)	1,55 (m, 2H); 1,80 (m, 2H); 2,45 (m, 6H); 3,81 (t, 4H, J=5); 4,12 (t, 2H, J=7); 6,25 (2H, t, J=2); 6,44 (1H, t, J=4, 7); 6,84 (m, 2H); 7,5 (d, 2H, J=5); 8,27 (d, 2H, J=4, 7)	1,6 (m, 2H); 1,9 (m, 2H); 2,5 (m, 4H); 3,8 (m, 6H); 4,2 (t, 2H, J=6, 8); 6,7 (t, 1H, J=4, 7); 7,2-7,7 (ams. compl. 5H); 8,0 (s, 1H); 8,2 (s, 1H); 8,4 (d, 2H, J=2, 3)
RMN Solvant	CDC13	cDC13	cDC13
IR cm ⁻ 1	2946, 1586, 1549, 1485, 1395, 1257, 982, 951, 830 (KBr)	2943, 1487, 1260, 726 (f	2942, 1585, 1493, 1446, 1359, 1258, 983, 760 (film)
P.F.	108- 110°C	Huile	39- 12°C
24	CH	СН	Сн
R3	c1—		
22	СН	СН	СН
2,1	Z	2	Z
Ехетріе	4 5	9 4	47

TABLEAU I (suite)

22	R3	24	υ.	IR cm-1	RMN Solvant	1H-RMN (100 MHz), 8, J=Hz
				1		1,6 (m, 2H); 1,9 (m, 2H); 2,35 (m, 6H); 3,8 (m,
	x	CPh		1359, 1260, 983, 763,	cDC13	4H); $4,2$ (t, $2H$, $J=6$, 8); $6,4$ (t, $1H$, $J=4$, 7); $6,6$
			82°C	697 (film))	(s. 1H); 7,2-7,4 (abs.
					,	compl. 8H); 7,8 (m, 2H); 8,25 (d, 2H, J=2, 4)
				2931, 1584,		1,45 (m, 2H); 1,85 (m,
				1548, 1490,		2H); 2,40 (m, 6H); 3,80
	// // So,-NH-	CH	92-	1358, 1167,	CDCl3	(m, 4H); 4,0 (t, 2H, J=6,
)		95°C	983 (KBr))	7); 6,47 (t, 1H, J=4, 6);
						7,0 (s, 1H); 7,5 (m, 6H);
						8,3 (d, 2H, 2 J=4, 6)
						1,5 (m, 2H); 1,85 (m,
				_		2H); 2,28 (m, 9H); 3,8
χ	- NIN- SO2-NIH-	E E	108-	1360, 1161,	CDC13	(m, 4H); 4,0 (m, 2H);
			110°C	984 (KBr)	-	6,45 (t, 1H, J=4, 7); 7-
						7,65 (m, 6H); 8,27 (d,
						2H. J=4. 7)

TABLEAU I (suite)

		ω	
1H-RMN (100 MHz), 8, J=Hz	0,91 (t, 3H, J=6, 8); 1,45 (m, 4H); 1,85 (m, 4H); 2,40 (m, 2H); 3,0 (m, 2H); 3,80 (m, 4H); 4,11 (t, 2H, J=6, 5); 6,5 (t, 1H, J=4, 7); 7,4 (m, 2H); 7,5 (s, 1H); 8,3 (d, 2H, J=4, 7)	1,0 (t, 3H, J=7, 1); 1,55 (m, 2H); 1,9 (m, 4H); 2,45 (m, 6H); 3,0 (t, 2H, J=7, 4); 3,8 (m, 4H); 4,1 (t, 2H, J=6, 4); 6,46 (t, 1H, J=4, 7); 7,35 (m, 2H); 7,5 (s, 1H); 8,3 (d, 2H), 3=4, 7)	1,36 (m, 5H); 1,9 (m, 2H); 2,45 (m, 6H); 3,0 (m, 2H); 3,6 (m, 4H); 4,1 (t, 2H, J=6, 4); 6,45 (t, 1H, J=4, 7); 7,39 (s, 1H); 7,51 (s, 1H); 8,3 (d, 2H, J=4, 7)
RMN Solvant	CDC13	coc1 ₃	cDC13
IR cm-1	2941, 1586, 1548, 1448, 1360, 1146, 984, 755 (film)	2940, 1586, 1548, 1447, 1360, 1146, 984, 755 (film)	2943, 1586, 1548, 1447, 1360, 1146, 984, 754 (film)
P.F.	Huile	Huile	Huile
24	СН	CH	CR
R3	n-Bu-SO2-NH-	n-Pr-502-NH-	Et-S02-NH-
22	СН	СН	Сн
2,1	Ż	72	z
Ехетріе	51	52	53

TABLEAU I (suite)

	T		7			_			-				-	Т					
1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz	4H); 2,3-3,0 BH); 3,8 (m, 2H, J=6,8);	1H, J=4, 7); J=2, 35)	1,6 (m, 2H); 1,9 (m, 2H);		3,8 (m, 4H); 4,2 (t, 2H,	J=6, 8); 6,4 (t, 1H, J=4,	(d, 1H, J=4,	2H, J=2,	1,95 (m, 2H); 3,3 (m, 6H);	4,0 (s, 5H); 4,27 (t, 2H,	J=6, 1); 6,8 (t, 1H, J=4,	8); 7,8 (s, 1H); 8,0 (s,		E)	2,5 (m, 6H); 3,80 (m, 6H);		1H); 7,1 (s, 1H)	(s, 1H); 8,4 (d, 2H, J=4,	7)
RMN Solvant	CDC13					CDC13					0,0	1				CDC13	•		
IR cm ⁻¹	2939, 1586, 1547, 1448, 1360, 1290,	983, 951, 788 (film)	•	1586, 1512,		1156, 982,	728 (KBr)		3330, 1590,	1556, 1449,	1220, 1178,	1049, 971,	656 (KBr)	2940, 1585,	1500, 1360,		(film)		
P. F.	Huile					100-102°C					230-235°C					Huile			
24	СМе					IJ.					£					H	•		
R3	- SO ₂ - N - Me ₂	7				-S02-N-Me2					-SO3-H					×			
22	C M e					E E					Ē					z			
$^{2}_{1}$	z					z				•	z					E C			
Exemple	5.4					55				-	56					57			

TABLEAU I (suite)

	1H-RMN(100 MHz), δ, J=Hz	1,72 (m, 4H); 2,37 (s, 3H); 2,44 (m, 6H); 3,80 (m, 6H); 6,45 (t, 1H, J=4, 7); 6,85 (d, 2H, J=4, 5); 8,27 (d, 2H, J=4, 7)	1,4-2,1 (abs.compl. 4H); 2,46 (m, 6H); 3,86 (m, 6H); 6,47 (t, 1H, J=4, 7); 7,38 (s, 1H); 8,29
Z1 Z2 Z2	RMN Solvant	CDC13	cDC13
N — (CH ₂), — N	IR cm ⁻¹	Ĥ.	2946, 1584, 1543, 1492, 1359, 1254, 983, 797 (KBr)
z z	P.F.	Huile	69-71°C
	2.4	СН	CC1
	R3	Ξ	เว
	22	Z	Z
	2,1	СМе	СН
	Exemple	5.8	59

TABLEAU I (suite)

	1	1	,
1H-RMN(100 МН2), 6, J=Hz	1,43 (m, 2H); 1,78 (m, 2H); 1,71-2,48 (a.c. 6H); 2,93-3,02 (m, 4H); 3,67 (s, 3H); 4,09 (t, J=6,8Hz, 2H); 6,83 (s, 4H); 7,52 (s, 1H); 7,98 (s, 1H)	1,33-1,87 (a.c. 4H); 2,32 (s, 3H); 2,41-2,51 (a.c. 6H); 2,82-3,0 (m, 4H); 3,67 (s, 3H); 3,93 (t, J=7, 2Hz, 2H); 6,83 (s, 4H);	ł .
RMN Solvant	9p-oswa	DMSO-d ₆	DMSO-d6
IR cm ⁻ 1	2833, 1511, 1448, 1247, 1029, 979, 824 (KBr)	2940, 2818, 1512, 1457, 1245, 1183, 1036, 826 (KBr)	2941, 2816, 1500, 1450, 1241, 749 (film)
P.F.	76- 77°C	73- 75°C	Huile
R9	MeO-	MeO-	H
R ₈	Н	π	н
R7	H	æ	мео-
24	СК	cc1	СН
R3	C1	CJ	c1
22	СК	z	СН
2,1	Z	Cife	Z
Ехетріе	9	61	62

TABLEAU I (suite)

$$R_{s} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2}I_{s} \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2}I_{s} \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2}I_{s} \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2}I_{s} \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2}I_{s} \longrightarrow CC$$

1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,43-1,60 (a.c. 4H); 2,33 (s, 3H); 2,40-2,50 (a.c. 6H); 2,95 (m, 4H); 3,76 (s, 3H); 3,93 (t, J=7, OHz, 2H); 6,89 (m, 4H)	1,52 (m, 2H); 1,85 (m, 2H); 2,28-2,56 (a.c. 6H); 3,16 (m, 4H); 3,7 (s, 3H); 4,05 (t, J=7, 0Hz, 2H); 6,4 (m, 3H); 7,15 (m, 1H); 7,34 (s, 1H); 7,40 (s, 1H)	1,50-1,80 (a.c. 4H); 2,31-2,61 (a.c. 6H); 3,06 (m, 4H); 3,74 (s, 3H); 3,81 (t, J=7, 0Hz, 2H); 6,1 (m, 2H); 6,6 (m, 2H); 6,04 (s, 4H)
RMN Solvant	DMSO−d ₆	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2943, 2820, 1502, 1405, 1241, 1030, 746 (KBr)	2943, 2820, 1601, 1578, 1496, 1451, 1203, 1171, 970 (film)	2943, 2815, 1512, 1455, 1244, 1037, 823, 724 (film)
P.F.	82- 83°C	Huile	Huile
Rg	¥	æ	мео-
RB	æ	MeO-	=
R7	мео-	×	±
24	cc1	СК	СН
R3	បី	c1	×
22	z	СН	СН
2,1	СМе	Ξ	СН
Exemple	63	. 79	65

TABLEAU I (suite)

$$R_{9} \xrightarrow{R_{9}} R_{7}$$

$$R_{9} \xrightarrow{R_{7}} R_{7}$$

12		
1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz	1,50-1,85 (a.c. 4H); 2,33-2,66 (a.c. 6H); 3,10 (m, 4H); 3,84- 3,96 (a.c. 5H); 6,12 (t, J=2Hz, 2H); 6,65 (t, J=2Hz, 2H); 6,93 (m, 4H)	1,41-1,89 (a.c. 4H); 2,37 (t, J=7, 3Hz, 2H); 2,50-2,60 (a.c. 4H); 3,18 (m, 4H); 3,89 (t, J=6, 9Hz, 2H); 6,13 (t, J=2, 0Hz, 2H); 6,64 (t, J=2, 0Hz, 2H); 6,83- 7,33 (a.c. 5H)
RMN Solvant	CDC13	CDC13
IR cm-1	2940, 2814, 1500, 1451, 1281, 1241, 1028, 743, 723 (film)	2943, 2817, 1600, 1501, 1235, 759, 723, 692 (film)
P.F.	Huile	2943 1600 1235 Huile 723, (fil
Вэ	н	н
RB	I	×
R7	MeO-	æ
24	СН	СН
R3	Н	Ħ
22	СН	СН
2,1	СН	СН
Exemple	99	67

TABLEAU I (suite)

$-(CH_2)_4 - N \begin{pmatrix} Z_4 \\ Z_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R_3 \\ Z_2 \end{pmatrix}$	
-N- N- CGH2	
R ₉	~ ₈ 4 ∕ γ

	. 40	0	
1H-RMN (100 MHz), 8, J=Hz	1,47 (m, 2H); 1,84 (m, 2H); 2,35 (t, J=7, 2Hz, 2H); 2,52 (m, 4H); 3,16 (m, 4H); 4,04 (t, J=6, 8Hz, 2H); 6,75-6,94 a.c. 3H); 7,16 (s, H); 7,23 (s, 1H); 7,35 (d, J=7, 4Hz, 2H)	1,43-1,87 (a.c. 4H); 2,33 (s, 3H); 2,38-2,60 (a.c. 6H); 3,17 (m, H); 3,83 (t, J=7Hz, 2H); 6,9 (a.c. 3H); 7,24 (m,	1,40 (m, 2H); 1,78 (m, 2H); 2,2-2,6 (a.c. 6H); 2,95 (m, 4H); 4,08 (t, J=6, 5Hz, 2H); 6,95-7,41 (a.c. 4H); 7,50 (s, 1H); 7,97 (s, 1H)
RMN Solvant	CDC13	cDC1 ₃	9p-oswo
IR cm ⁻¹	2942, 2819, 1600, 1500, 1450, 1381, 1311, 1240, 1140, 966, 756 (KBr)	2944, 2819, 1600, 1532, 1503, 1453, 1404, 1244, 1143, 759, 692 (film)	2943, 2817, 1587, 1480, 1443, 1231, 1040, 971, 751, 612 (film)
ማ . ਜ	58- 61°C	Huile	Huile
Rg	æ	ж	±
Rg	x.	π	æ
R7	æ	×	ຕ
24	H)	cc1	CH
R3	c1	CJ	СН
22	СН	Z	CH
2_1	z	CMe	z
Exemple	89	<u>ი</u> დ	70

TABLEAU I (suite)

1H-RMN(100 MHz), 5, J=Hz	1,3-1,8 (a.c., 4H); 2,32 (s, 3H); 2,35-2,70 (a.c. 6H); 2,96 (m, 4H); 3,94 (t, J=7, 2Hz, 2H); 6,90-7,50 (a.c. aH)	1,3-1,70 (m, 2H); 1,70-2,10 (m, 2H); 2,39 (t, J=7, 4H2, 2H); 2,59 (m, 4H); 3,17 (m, 4H); 4,09 (t, J=4Hz, 2H); 6,6-6,9 (a.c. 3H); 7,15 (t, J=8, 0Hz, 1H); 7,37 (s, 1H); 7,4 (s, 1H)	1,45-1,80 (a.c. 4H); 2,37 (s, 3H): 2,20-2,70 (a.c. 6H); 3,23 (m, 4H); 3,88 (t, J=7, 1Hz, 2H); 6,90-7,06 (a.c. 2H); 7,30-7,60 (a.c. 2H)
RMN Solvant	CDC13	cDC13	cDC13
IR cm ⁻¹	2936, 2818, 1587, 1531, 1480, 1359, 1243, 1229, 1036, 1016, (KBz)	2944, 2820, 1594, 1564, 1487, 1451, 1433, 1384, 1239, 987, 980 (film)	2956, 2848, 2219, 1593, 1488, 1240, 1232, 1010, 765 (KBr)
Р. F.	89- 91°C	Huile	80° (Dec)
R9	æ	ж .	ж
RB	x	c1	π
R7	c1	æ	CN
24	cc1	СН	CC1
R3	C1	C1	C1
22	Z	СН	Z
2,1	CMe	Z	СМе
Ехетріе	71	. 72	73

TABLEAU I (suite)

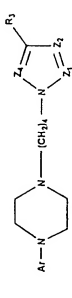
21	22	R3	24	R7	R8	Rg	٠. ۳.	IR cm ⁻¹	RMN Solvant	1H-RMN (100 MHz), 6, J=Hz
								2944, 2822,		1,30-1,80 (a.c., 4H);
								1501, 1406,		2,35 (s, 3H); 2,20-2,70
CMe	z	C1	CCJ	٤.,	I	×	Huile	1241,	CDC13	(a.c. 6H); 3,10 (m,
		-			-)	4H); 3,87 (t, J=7Hz,
										2H); 6,70-7,07 (a.c.
										4H)
								2948, 2823,		1,50 (m, 2H); 1,86 (m,
								2219, 1596,		2H); 2,43 (t, J=7Hz,
z	CH	C	CH	S	×	×	.65	1488, 1447,	CDC13	2H); 2,63 (m, 4H); 3,23
							(dec)	1376, 1231,)	(m, 4H); 4,11 (t, J=6,
								971, 762		8Hz, 2H); 6,80-7,10
								(film)		(a.c. 2H); 7,25-7,65
										(a.c. 4H)
								2946, 2821,		1,35-1,75 (a.c. 4H);
										2,35 (s, 3H); 2,30-2,65
CMe	z	C	CC1	×	CF3	×	Huile	1357, 1319,	CDC13	(a.c. 6H); 3,22 (m,
					,					4H); 3,87 (t, J=7, 1Hz,
								1122, 697		2H); 6,95-7,10 (a.c.
								(film)		3H); 7,32 (m, 1H)

TABLEAU I (suite)

$$R_{3} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow CCH_{2} \longrightarrow N \longrightarrow C_{1} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow C_{3} \longrightarrow CCH_{2} \longrightarrow CC$$

1H-RMN(100 MHz), 6, J=Hz	1,49 (m, 2H); 1,89 (m, 2H); 2,38 (t, J=7, 2Hz, 2H); 2,53 (m, 4H); 3,21 (m, 4H); 4,08 (t, J=6, 8Hz, 2H); 6,95-7,12 (a.c. 3H); 7,20-7,45 (m, 3H{\$ = 7,36 s,1H; \$ =7,40 s, 1H)}	1,50 (m, 2H); 1,89 (m, 2H); 2,41 (t, J=7, 2Hz, 2H); 2,59 (m, 4H); 3,10 (m, 4H); 4,09 (t, J=6, 9Hz); 6,80-7,10 (a.c. 4H); 7,37 (s, 1H); 7,40 (s, 1H);
RMN Solvant	cDCl3	cDC13
IR cm ⁻¹	2947, 2821, 1610, 1450, 1357, 1319, 1163, 1123, 696 (film)	2944, 2820, 1501, 1451, 1239, 971, 753 (film)
P.F.	Huile	Huile
R9	π	Œ
R7 R8 R9	CF3	=
R7	Ξ.	(La
. 42	СЖ	СН
R3	CI	13
22	± U	5
2,1	Z	z
Exemple	7.7	78

TABLEAU I (suite)



Ехетріе	2,1	22	24	R ₃	Ar	به ۳.	IR cm-1	RMN	1H-RMN(100 MHz), 8, J=Hz
						-		201/411	
							_		1,50 (m, 2H); 1,85 (m,
					Z		1493, 1451,		
					S		1423, 1383,		J=4,
79	z	СН	CH	ដ		Huile	1307, 1261,	CDC13	4H); 3,53 (t, J=5, OH2,
					/ 		970, 739,)	J=7,
							613 (film)		7,35 (m,
							2944, 2816,		1,55-1,85 (a.c. 4H);
					z		1533, 1493,		2,34-2,49 (a.c. 5H);
					s,		1422, 1380,		2
80	СМе	z	CC1	CI		Huile	1280, 1246,	CDC13	OH2,
					/ 		1139, 1017,)	
		_			\ <u></u>		754, 665		7,37 (m, 2H); 7,83 (m.
							(film)		•

TABLEAU I (suite)

	¹H-RMN(100 MHz), 8, J≖Hz	1,55 (m, 2H); 1,97 (m, 2H); 2,45 (t, J=7, 3 2H); 2,64 (a.c. 4H); 3,55 (a.c. 4H); 4,22 (t, J=6, 9Hz, 2H); 7,35 (m, 1H); 7,46 (m, 1H); 7,80 (d, J=8Hz, 1H); 7,90 (d, J=8Hz, 1H); 7,95 (s, 1H); 8,08 (s,	1,56 (m, 2H); 1,96 (m, 2H); 2,42 (t, J=7, 1Hz, 2H); 2,61 (a.c. 4H); 3,53 (a.c. 4H); 4,19 (t, J=7, 0Hz, 2H); 7,10-7,50 (a.c. 5H); 7,70-7,90 (a.c. 4H)
72	RMN Solvant	CDC13	CDC13
— (СН2)4 — N	IR cm ⁻¹	2943, 2809, 1493, 1426, 1275, 1152, 1007, 738, 678	2944, 2828, 1495, 1459, 1422, 1285, 746 (film)
\	P.F.	102- 4°C	Huile
Z Z	Ar	N. S.	Z
	R3	x	сн-сн=сн
:	24	Z	C-CH=C
	22	z	z
	2,1	СК	СН
·	Exemple	81	82

TABLEAU I (suite)

Z R.	N (CH ₂), N	2 = 2
	Ar - N	

1	1	T
RMN - 1H-RMN(100 MHz), 8, 1vant J-Hz	1,57 (m, 2H); 1,90 (m, 2H); 2,45 (m, 6H); 3,80 (t, 4H, J=6,8); 7,44 (d, 2H, J=4); 8,29 (s, 2H)	1,50 (m, 2H); 1,86 (m, 2H); 2,40 (m, 6H); 3,76 (m, 4H); 4,08 (m, 2H); 7,4 (t, 2H, J=6, 9); 8,25 (s, 2H)
RMN . Solvant	CDC13	CDC13
IR cm ⁻¹	2952, 1583, 1526, 1365, 1311, 950 (KBr)	1585, 1525, 1495, 1364 (KBr)
P. F.	2952, 1526, 1511, (KBr)	85- 86°C
Ar	$Br \longrightarrow \bigcap_{k}$	Br
R ₃	Br	c1
52	СН	СН
22	СН	H
2,1	Z	z
Exemple	8 3	8

PCT/EP96/05736

Les exemples suivants illustrent les propriétés de quelques dérivés entrant dans le cadre de la présente invention.

I. TROUBLE OBSESSIF COMPULSIF

WO 97/21439

5

10

15

20 -

25

30

Vu que l'on croit que la sérotonine (5-HT) est impliquée dans la pathophysiologie des troubles affectifs, les paradigmes de stimulation pharmacologique ont été largement utilisés pour déterminer la dynamique "in vivo" de la fonction de la sérotonine dans le trouble obsessif compulsif, parmi d'autres. Les précurseurs de 5-HT (α-tryptophane, 5-hydroxytryptophane), les inhibiteurs et/ou les libérateurs de la récaptation de 5-HT (DL-fenfluramine) et les agonistes qui agissent directement sur la 5-HT (m-CPP, MK-212, buspirone) ont attiré une attention considérable en tant que possibles sondes de l'état fonctionnel du système neuronal central de la 5-HT dans plusieurs troubles affectifs, bien que tant la spécificité pour le système de la 5-HT, en général, que la sélectivité pour les sous types des récepteurs de la 5-HT, en particulier, continuent à être contestées (Murphy et col. : J. Clin. Psychiatry 47 : 9-15, 1986; Murphy et col. : Br. K. Psychiatry 155 (suppl. 8) : 15-24, 1989; Van de Kar, S.D. : Neurosci. Biobehav. Rev. 13 : 237-246, 1989).

D'autre part, il y a une évidence croissante que les ligants 5-HT_{IA} buspirone, gepirone et ipsapirone sont des anxiolytiques actifs, éventuellement avec des propriétés antiobsessives, quoique leur mécanisme d'action ne soit pas très clair (*Lesch et col.*: *Life Sci. 46*: 1271-1277, 1990).

Lors de l'étude de l'activité anxiolytique des agents avec affinité pour le recepteur 5-HT_{1A}, un des tests les plus représentatifs est celui qui détermine le comportement aversif des souris dans une boîte avec un compartiment très illuminé, boîte claire, et l'autre obscur (boîte claire / obscure) (Costall et col. : J. Pharmacol. Exp. Ther. 262 (1) : 90-98, 1992).

Les souris sont placées dans le compartiment illuminé qui leur devient aversif et leur provoque un état d'anxiété. Ceci provoque une réaction de fuite vers le compartiment obscur, ce qui peut être associé à un comportement obsessif compulsif. Les résultats obtenus (voir tableau) démontrent que le lésopitron, à toutes les doses essayées retarde l'apparition du comportement obsessif compulsif de déplacement à la zone obscure du fait que le temps de latence augmente clairement.

35

Action respiratoire de lésopitron chez le rat anesthésié avec urétane.

5	Dose lésopitron (mg/kg, i.v.)	Ventilation pulmonaire (augmentation maxima)	Augmentation du rythme respiratoire (inspirations/minute)
	0,3	10 %	9
	1	20 %	15
10	3	20 %	18
	10	22 %	20
	30	44 %	23

L'étude électroencéphalographique du sommeil du rat a démontré que le lésopitron à 5 mg/kg augmente significativement la latence du sommeil, en même temps qu'il diminue le temps total de sommeil, c'est-à-dire, qu'il augmente le temps d'éveil.

Etude électroencéphalographique du sommeil chez le rat.

	Groupe	Latence du s	ommeil (min)	Temps d'éveil (min)
25		pas de REM	REM	
	Témoin (véhicule)	32 ± 3	62 ± 6	90 ± 5
30	Lésopitron (5mg/kg,sc)	71 ± 4 (*)	194 ± 14 (*)	130 ± 4 (*)

En résumant les résultats obtenus, on peut affirmer que le lésopitron peut être un stimulant respiratoire avec des effets persistants pendant le sommeil. Il est par conséquent indiqué dans le traitement des apnées du sommeil.

III. DYSFONCTION SEXUELLE

L'étiologie de la dysfonction sexuelle peut inclure des facteurs psychologiques, des raisons interpersonnelles et de situation, des facteurs physiques et, aussi, des effets secondaires d'agents pharmacologiques.

WO 97/21439 PCT/EP96/05736

Etant donné que la dysfonction sexuelle peut être d'une grande variété de ces causes sous-jacentes, qui peuvent aller de celles purement psychogéniques à des causes tout à fait physiques, il ne serait pas réaliste d'espérer qu'une seule modalité de traitement pourrait devenir efficace dans tous les cas. Dans la pratique clinique habituelle, la dysfonction sexuelle est traitée en déterminant les causes sous-jacentes et en les traitant lorsqu'il est possible. Dans plusieurs cas l'identification des causes sous-jacentes de la dysfonction sexuelle de l'homme et de la femme est très complexe, ou même, elle ne peut pas être déterminée avec certitude. Le traitement psychopharmacologique de la dysfonction sexuelle en est actuellement à ses débuts. L'utilisation de médicaments pour le traitement de la dysfonction sexuelle a connu peu de succès, ce qui est mis en évidence par l'absence d'un traitement largement accepté et reconnu pour cet usage.

10

15

20

25

30

L'activation des récepteurs 5-HT_{1A} semble faciliter les comportements sexuels du rat mâle, étant donné que le 8-OH-DPAT augmente le nombre d'accouplements et diminue la latence de l'éjaculation (*Murphy et col. : J. Clin. Psychiatry 47 : 9-15, 1986 ; Murphy et col. : Br. K. Psychiatry 155 (suppl. 8) : 15-24, 1989*). On a trouvé des effets similaires avec d'autres produits sélectifs pour le récepteur 5-HT_{1A} comme la buspirone, la gepirone ou l'ipsapirone. Néanmoins, on ne sait pas si l'effet des agonistes 5-IIT_{1A} dans le comportement sexuel des rats mâles ou femelles est provoqué, soit par la stimulation par ces produits des autorécepteurs 5-HT_{1A} - ceci réduit la synthèse de la 5-HT et fait diminuer la fonction sérotoninergique - soit par la stimulation des récepteurs localisés post-synaptiquement.

Afin de démontrer la capacité du lésopitron pour améliorer la dysfonction sexuelle, on a évalué son action dans le comportement sexuel des rats mâles. A ce sujet, on a suivi la méthodologie décrite par M.M. Foreman et col. (J. Pharmacol. Exp. Ther. 270 (3): 1270-1281 (1994)). L'index principal utilisé pour évaluer l'action du produit a été le LE (temps nécessaire pour atteindre l'éjaculation, ou latence d'éjaculation après l'intromission).

	Dose de lésopitron (mg/kg, sous cutanée)	% inhibition de la latence d'éjaculation (LE) * par rapport au groupe témoin
5	0,1	40 %
	1	60 %
10	10	70 %

* LE pour le groupe traité avec véhicule : 745 ± 30 secondes.

Les résultats obtenus avec le lésopitron démontrent l'activité du produit en facilitant le comportement sexuel des rats.

IV. EMESE

15

20

25

30

Les composés de l'invention ont été étudiés quant à leurs effets sur l'émèse chez le furet selon une méthode décrite par Costall et al. (Neuropharmacology, 1986, 25, 989-961).

Des furets des deux sexes (0,7 - 1,4 kg) ont été conditionnés individuellement à 21 ± 1°C et ils ont été alimentés normalement. On leur a administré, alors, le composé de l'exemple 32 ou un véhicule par voie souscutanée comme un prétraitement de 15 minutes avant l'administration de cisplatine (10 mg/kg i.v. par voie d'une canule jugulaire fixe). Les animaux ont été observés au début de l'émèse, et après, pendant 240 minutes. L'émèse était caractérisée par les contractions abdominales rythmiques, soit associées avec l'expulsion de matière solide ou liquide (c'est-à-dire vomissement), soit non associées avec le passage de matériel par la bouche (nausée). Le nombre d'épisodes et les nausées ou les vomissements ont été enregistrés.

Le composé de l'exemple 32 est capable d'antagoniser l'émèse induite par la cisplatine (Figure 1).

Figure 1: Le composé de l'exemple 32 est capable d'antagoniser l'émèse induite par cisplatine chez le furet. Les animaux ont reçu un véhicule (V, n=7) ou le composé de l'exemple 32 (0,05-0,5 mg/kg s.c., n=4) pour chaque niveau de dose 15 minutes avant l'administration intraveineuse de cisplatine (10 mg/kg). Les animaux ont été observés pendant 240 minutes. Une différence significative comparée à V est indiquée sP < 0,05 (Mann-Whitney U test).

44

En thérapeutique humaine, la dose d'administration est bien entendu fonction de la gravité de l'affection à traiter. Elle sera généralement comprise entre environ 5 et environ 100 mg/jour. Les dérivés de l'invention seront, par exemple, administrés sous forme de comprimés, de gélules, ou bien par voie intraveineuse. On indiquera ci-après, à titre d'exemples, deux formes galéniques particulières.

Exemple de formule par comprimé

	Composé de l'exemple 32		20 mg
10	Lactose		50 mg
	Cellulose microcristalline		20 mg
	Povidone		5 mg
	Amidon prégélatinisé		3 mg
	Dioxyde de silice colloïdale		1 mg
15	Stéarate de magnésium		<u>l mg</u>
	Poids comprimé		100 mg
	<u>Exe</u>	mple de formule par gélule	2
	Composé de l'exemple 32		20 mg
	Glycérine polyoxyéthyléne	ée	125 mg
20	Béhénate de glycérine		<u>5 mg</u>
			150 mg
	Excipient : gélatine molle q	. S.	
	Exemple of	le formule par ampoule inj	<u>ectable</u>
	Composé de l'exemple 32	4 mg	8 mg
25	Chlorure sodique	15 mg	30 mg
	Eau pour injection c.s.p.	2 ml	4 ml

Compte tenu des propriétés pharmacologiques intéressantes attachées aux composés de formule générale I, la présente invention s'étend à l'application de ces composés à titre de médicaments, aux compositions pharmaceutiques les contenant et à leur utilisation pour la fabrication de médicaments destinés au traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles, de l'émèse et du mal des transports. En particulier pour la fabrication d'agents antiobsessifs, préventifs de l'apnée du sommeil, qui facilitent le comportement sexuel, antiémétiques et antinausées.

REVENDICATIONS

1/ Utilisation de composés de formule générale I

Ar
$$-N$$
 $N-(CH_2)_4-N$ Z_1 : Z_2

5

15

20

25

35

dans laquelle

Ar représente un radical aromatique azoté ou non, choisi parmi les aryles différemment substitués, la 2-pyrimidine différemment substituée, et le 3-(1,2-benzisothiazole),

21 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non qu'on peut représenter par : C-R₁,

Z2 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non qu'on peut représenter par : C-R₂,

Z4 représente un atome d'azote ou un atome de carbone substitué ou non qu'on peut représenter par : C-R₄,

et R₁, R₂, R₃ et R₄, identiques ou différents, pouvant également former partie d'un autre cycle, aromatique ou non, représentent un atome d'hydrogène, un halogène, un radical alkyle inférieur, un radical nitro, un radical hydroxy, un radical alcoxy, un radical cyano, un radical hydroxycarbonyle, un radical alcoxycarbonyle, un radical aryle ou aryle substitué, un radical sulfonique, un radical sulfonamido, un radical aminocarbonyle, substitués ou non sur le groupement amino, un radical amino ou amino substitué, et leurs sels thérapeutiquement acceptables,

pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles, de l'émèse et du mal des transports chez les mammifères, l'homme inclus.

2/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que les composés de formule générale I sont sélectionnés parmi le groupe suivant :

- 30 1. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-bulyl}-pyrrole,
 - 2. l-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-carbazole,
 - 3. 1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-indole,
 - 4. 2,3-diphényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-indole,
 - 5. 4-carboxamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,

- 4-carboxy-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole, 6.
- 7. 3-méthyl-5-trifluorométhyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}butyl}-1H-pyrazole,
- 8. 4,5-diphényl-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole.
- 5 9. 2,4,5-triphényl- $1-\{4-\{4-\{2-pyrimidinyl\}-1-pipérazinyl\}-butyl\}-1$ Himidazole,
 - 10. 4,5-diphényl-2-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
 - 11. 4,5,-dichloro-2-méthyl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
 - 12. 2-éthyl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,

- 13. 2-phényl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 14. 4-méthoxycarbonyle-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 15. 4-phényl-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-piplérazinyl]-butyl}-1H-imidazole, 15
 - 16. l-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-l-pipérazinyl]-butyl}-1H-benzimidazole,
 - 17. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-3 H-imidazo[5,4-b] pyridine,
- 18. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl)-1 H-imidazo[4,5-b] 20 pyridine,
 - 19. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérainyl]-butyl}-1H-benzotriazole,
 - 20. 2-chloro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 Hbenzimidazole,
 - 21. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-1,2,4-triazole,
- 25 22. 2-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-2H-benzotriazole,
 - 23. 2-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 Hbenzimidazole,
 - 24. 5,6-diméthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-l-pipérazinyl]-butyl)-1Hbenzimidazole,
- 25. 1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole, 30
 - 26. 3,5-diméthyl-1-{4-{4-{4-{2-pyrimidinyl}-1-pipérazinyl}-butyl}-1 Hpyrazole,
 - 27. 3,5-diméthyl-4-nitro-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-lHpyrazole,
- 28. 4-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole, 35
 - 29. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,

15

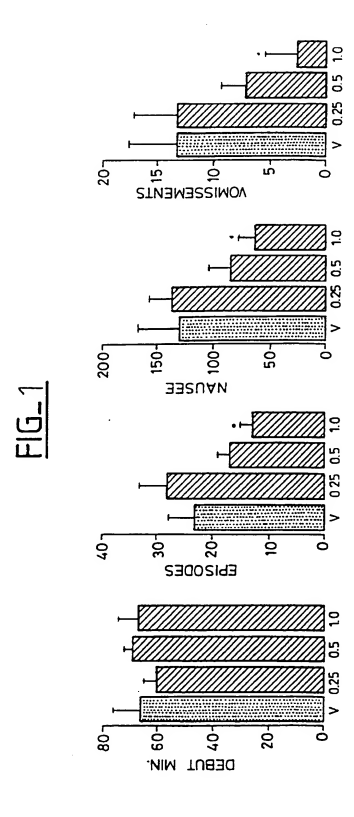
- 30. 4-bromo-3,5-diméthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
- 31. 4-nitro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 32. 4-chloro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole dichlorhydrate,
 - 33. 4-éthoxycarbonyle-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 34. 3-méthyl-5-phényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 10 35. 4-bromo-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 36. 4-cyano-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 37. 4-fluoro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 38. 4-amino-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
 - 39. 4-méthylsulfonamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 40. 4-benzamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-lH-pyrazole,
 - 41. 4-acétamido-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lII-pyrazole,
 - 42. 4-(2-butyl)amino-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 43. 3-chloro-4-fluoro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - **44.** 4-(4-méthoxyphényl)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 25 45. 4-(4-chlorophényl)-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 46. 4-(1-pyrrolyl)-1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - 47. 4-phényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 30 **48.** 3,5-diphényl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
 - **49.** 4-phénylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
- 50. 4-(4-méthylbenzène)sulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 51. 4-butylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,

- 52. 4-propylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 53. 4-éthylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 5 **54.** 3,5-diméthyl-4-(N,N-diméthylsulfonamido)-1-{4-{4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-lH-pyrazole,
 - 55. 4-N-méthylsulfamoyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 56. 4-sulfonique-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 Hpyrazole,
 - 57. 1-{4-(4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1-imidazole,
 - 58. 2-méthyl-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
 - 59. 4,5-dichloro-1-{4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-imidazole,
- 60. 4-chloro-1-{4-[4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
 - 61. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl}-butyl}-lH-imidazole,
- 62. 4-chloro-1-{4-[4-(2-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-20 pyrazole,
 - 63. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-imidazole,
 - 64. 4-chloro-1-{4-[4-(3-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1 H-pyrazole,
- 25 65. 1-{4-(4-méthoxyphényl)-1-pipérazinyl}-butyl}-pyrrole,
 - 66. 1-{4-(4-(2-methoxyphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-pyrrole,
 - 67. 1-{4-(4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-pyrrole,

- 68. 4-chloro-1-{4-[4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 69. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(phényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-IH-imidazole,
 - 70. 4-chloro-1-{4-[4-(2-chlorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
 - 71. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-chlorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,
- 72. 4-chloro-1-{4-[4-(3-chlorophényl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-pyrazole,
- 35 73. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-cyanophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole,

10

- 74. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(2-fluorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-imidazole.
- 75. 4-chloro-1-{4-[4-(2-cyanophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 76. 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-{4-(3-trifluorométhylphényl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 77. 4-chloro-1-{4-[4-(3-trifluorométhylphényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 78. 4-chloro-1-{4-[4-(2-fluorophényl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- 79. 4-chloro-1-{4-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-l-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole,
- **80.** 4,5-dichloro-2-méthyl-1-{4-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1H-imidazole,
- 81. 1-{4-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-1-pipérazinyl}-butyl}-1 H-1,2,4-triazole,
- 82. 1-{4-(4-(1,2-ben zisothiazol-3-yl)-1-pipérazinyl}-butyl)-1 H-benzimidazole,
 - 83. 4-bromo-1-{4-[4-(5-bromopyrimidin-2-yl)-1-pipérazinyl]-butyl}-lH-pyrazole,
- 84. 4-chloro-{4-[4-(5-bromopyrimidin-2-yl)-l-pipérazinyl]-butyl}-1H-20 pyrazole.
 - 3/ Utilisation du dichlorhydrate de 4-chloro-1-{4-[4-(2-pyrimidin-yl)-1-pipérazinyl]-butyl}-1H-pyrazole, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des troubles obsessifs compulsifs, de l'apnée du sommeil, des dysfonctions sexuelles, de l'émèse et du mal des transports chez les mammifères, l'homme inclus.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Introduction No PCT/EP 96/05736

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 497659 A	05-08-92	FR 2672052 A AT 136547 T AU 658389 B AU 1047992 A DE 69209679 D DE 69209679 T ES 2042385 B JP 4312584 A JP 7045496 B NO 180539 B US 5382586 A US 5292739 A	31-07-92 15-04-96 13-04-95 30-07-92 15-05-96 10-10-96 01-08-94 04-11-92 17-05-95 27-01-97 17-01-95 08-03-94

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der 'e Internationale No PCT/EP 96/05736

		PCT/EP 96	05736
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/505 A61K31/495		
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classif	ication nationale et la CIB	
B. DOMAI	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	de classement)	
	non consultée autre que la documentation minimale dans la mesure of		
Base de don utilisés)	nées électronsque consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si cela est i	ealisable, termes de recherche
C. DOCUM	IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées
х	BR. J. PHARMACOL., no. proc. suppl., 1993, page 99p XP000601371 J.A. RUDD: "The effect of 5-HT1A ligands on copper sulphate-induced in the ferret."	receptor d emesis	1-3
х	voir abrégé EP 0 497 659 A (LABORATORIOS DEL I ESTEVE, S.A.) 5 Août 1992 cité dans la demande voir page 3, ligne 10-18; revendid 1,2,10		1,2
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
"A" docume consider "E" docume ou april docume priorité autre co "O" docume une exp "P" docume postérie	ent définissant l'état général de la technique, non ère comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international es cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de è ou cité pour déterminer la date de publication d'une itation ou pour une raison speciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent sublié avant la date de dépôt international, mais	document ultrieur publié après la date de prionité et n'appartenenant pat technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'été considérée comme nouvelle ou ci inventive par rapport au document conventive par rapport au document pertinent, in e peut être considérée comme implie lorsque être considérée comme implie lorsque être considérée comme implie lorsque être considérée comme implie lorsque être considérée comme implie lorsque être considérée comme implie lorsque être considérée comme implier lorsque être considérée comme implier lorsque être document et de meme nature, cette con pour une personne du métier document qui fait partie de la même étre document qui fait partie de la même fait partie	s à l'état de la imprendre le principe invention revendiquée ne peut maine impliquant une activité insidéré isolément l'invention revendiquée quant une activité inventive quant une activité inventive pu plusieurs autres abinaison etant évidente amille de brevets
3	Avril 1997	1 6. 04. 97	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijstwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorise Orviz Diaz, P	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der te Internationale No PCT/EP 96/05736

		PC1/EP 90/03/30			
	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinen	no, des revendications visées			
Y	BR. J. PHARMACOL., vol. 113, no. 2, 1994, pages 425-430, XP000578557 M. BALLARIN: "Effect of acute administration of the 5-HT1A receptor ligand, lesopitron, on rat cortical 5-HT and dopamine turnover" voir le document en entier	1-3			
Y	PHARMACOPSYCHIATRY, vol. 26, no. 1, 1993, pages 20-24, XP000578409 R.D. PORSOLT: "Serotonin: Neurotransmitter "å la mode"." voir le document en entier	1-3			
		·			
• .					
·	-	·			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De 1e Internationale No PCT/EP 96/05736

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 497659 A	05-08-92	FR 2672052 A AT 136547 T AU 658389 B AU 1047992 A DE 69209679 D DE 69209679 T ES 2042385 B JP 4312584 A JP 7045496 B NO 180539 B US 5382586 A US 5292739 A	31-07-92 15-04-96 13-04-95 30-07-92 15-05-96 10-10-96 01-08-94 04-11-92 17-05-95 27-01-97 17-01-95 08-03-94

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int Tonal Application No PCT/EP 96/05736

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/505 A61K31/495		
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	
	SEARCHED		·
Minimum d IPC 6	tocumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	aon symbols)	
Documental	non searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields a	carched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ha	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	relevant passages	Relevant to claim No.
х	BR. J. PHARMACOL., no. proc. suppl., 1993, page 99p XP000601371 J.A. RUDD: "The effect of 5-HT1. ligands on copper sulphate-induc		1-3
	in the ferret." see abstract		
X	EP 0 497 659 A (LABORATORIOS DEL ESTEVE, S.A.) 5 August 1992 cited in the application see page 3, line 10-18; claims 1		1,2
		-/- -	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
'A' docume conside 'E' earlier of filing of the current consideration consideratio	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"T" later document published after the integration or priority date and not in conflict wicited to understand the principle or tinvention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "&" document member of the same patent. Date of mailing of the international see	th the application but secury underlying the claimed invention be considered to current is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docurat to a person skilled family
	April 1997	16.04.97	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Ear (+ 11-70) 340-3016	Authorized officer Orviz Diaz, P	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into ional Application No
PCT/EP 96/05736

		PCT/EP 96/05736		
(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	BR. J. PHARMACOL., vol. 113, no. 2, 1994, pages 425-430, XP000578557 M. BALLARIN: "Effect of acute administration of the 5-HT1A receptor ligand, lesopitron, on rat cortical 5-HT and dopamine turnover" see the whole document	1-3		
,	PHARMACOPSYCHIATRY, vol. 26, no. 1, 1993, pages 20-24, XP000578409 R.D. PORSOLT: "Serotonin: Neurotransmitter "à la mode"." see the whole document	1-3		